(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-23557

(43)公開日 平成5年(1993)2月2日

(51) Int.Cl.⁵ B 0 1 D 71/34 識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

8822 - 4D

71/388822 - 4D

審査請求 未請求 請求項の数2(全 6 頁)

(21)出願番号 特願平3-184214 (71)出願人 000000033

旭化成工業株式会社

(22)出願日 平成3年(1991)7月24日 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

(72)発明者 大屋 博義

静岡県富士市鮫島2番地の1 旭化成工業

株式会社内

(72)発明者 渡辺 幸平

静岡県富士市鮫島2番地の1 旭化成工業

株式会社内

(54) 【発明の名称】 親水性耐熱膜及びその製造方法

(57)【要約】

タンパク質等の生理活性物質の膜面吸着が極 【目的】 めて少ない親水性に優れたポリフッ化ビニリデン系樹脂 膜及びその製造方法に関する。

耐熱性、耐薬品性に優れるポリフッ化ビニリ 【構成】 デン系ポリマーと高度に親水性であるポリビニルアルコ ール系ポリマーとのブレンドポリマーからなる親水性耐 熱膜、及びポリフッ化ビニリデン系ポリマーとポリ酢酸 ビニルを混和溶解した溶液により製膜した後、ポリ酢酸 ビニルをけん化度10%以上100%未満に部分けん化 されたポリ酢酸ビニル、あるいはけん化度100%のポ リビニルアルコールにけん化することを特徴とする製造 方法に関する。

【効果】 タンパク質等の生理活性物質の膜面吸着が極 めて少ない。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】ポリフッ化ビニリデン系ポリマーとポリビ ニルアルコール系ポリマーのプレンドポリマーからなる ことを特徴とする親水性耐熱膜。

【請求項2】ポリフッ化ビニリデン系ポリマーとポリ酢 酸ビニルを混和溶解した溶液により製膜し、その後ポリ 酢酸ビニルをけん化度10モル%以上100%未満に部 分けん化されたポリ酢酸ビニル、あるいはけん化度10 0%のポリビニルアルコールにけん化することを特徴と する親水性耐熱膜の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はポリフッ化ビニリデン系 ポリマーとポリビニルアルコール系ポリマーのブレンド ポリマーからなる高度に親水化された親水性耐熱膜、及 びその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、人工膜の素材としては、セルロー スアセテート等のセルロース誘導体、ポリアクリロニト リル、ポリスルホン、ポリメタクリル酸メチル、ポリア 20 ミド等、多くの高分子化合物が用いられてきた。一方、 ポリフッ化ビニリデン樹脂は、①機械的に強固で、②熱 安定性がよく耐熱性に優れており135℃で大部分の薬 品に侵されない、また③耐放射線性、耐侯性に優れてお り、更に④耐薬品性に極めて優れており、ハロゲン化合 物、炭化水素、アルコール、有機酸、塩素系溶剤、酸、 アルカリ、大部分の強酸化剤、還元剤、塩類に全くおか されず耐薬品性ではポリスルホン、ポリエーテルスルホ ンより優れた素材である。

は臨界表面張力が25.0 d y n e/c mと小さく、ポ リフッ化ビニリデン樹脂膜はセルロース等の親水性樹脂 膜と比較して、さらにはポリスルホン、ポリエーテルス ルホン等の疎水性樹脂膜と比較しても極めて疎水性が強 く、「一度乾燥すると濡れにくい」、「透水性能が低 い」、「膜面が疎水性相互作用により汚染されやすい」 など数多くの欠点があった。特に医薬品製造工程におい てタンパク質等の生理活性物質の分離・精製等に使用さ れる場合、膜面への吸着・変性は回収率の低下を招くと 起こすため、深刻な問題となっていた。

【0004】疎水性樹脂膜を親水化する方法として例え ば、特開昭53-13679号公報、特開昭59-19 6322号公報などはスルホン酸基を、特開昭57-1 74104号公報は主鎖にポリエチレンイミンポリマー 類を、それぞれ導入もしくはグラフトして親水化してい る。また特開昭62-125802号公報は親水性ポリ マーであるビニル系重合体のポリビニルピロリドンを疎 水性樹脂膜にブレンドしている。しかし、いずれの親水 基、親水性ポリマーも極性が強く、荷電を有する溶質、

特に両性電解質であるタンパク質などを含む溶液に対し てはむしろ逆効果であった。

【0005】極性が水分子と同程度である親水性に優れ たポリマーとしてポリビニルアルコール系ポリマーがあ るが、ポリビニルアルコール系ポリマーは親水性が強過 ぎるため、ポリフッ化ビニリデン樹脂のような分子凝集 力が大きいポリマーとの均一なブレンド体を得ることは 困難であった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】これまでに提案された ポリフッ化ビニリデン樹脂膜を親水化する方法はいずれ も親水化が意味のある程度に達成されていないか、もし くは親水化が達成されても極性が強すぎるため、タンパ ク質等の荷電を有する溶質を含む溶液に対しては効果が ない方法ばかりである。従って、本発明が解決しようと する課題は極性が水分子と同程度である高度に親水化さ れた親水性耐熱膜及びその製造方法を提供することであ

[0007]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため 鋭意検討した結果本発明に至った。即ち、本発明の第1 は、ポリフッ化ビニリデン系ポリマーとポリビニルアル コール系ポリマーのブレンドポリマーからなることを特 徴とする親水性耐熱膜、である。この親水性耐熱膜にお いて、ポリビニルアルコール系ポリマーのポリマー全体 量に対する割合が1~60%であることが好ましい。

【0008】また、本発明の親水性耐熱膜において、ポ リビニルアルコール系ポリマーがポリビニルアルコール であるか、又はけん化度10モル%以上100%未満に 【0003】しかしながらポリフッ化ビニリデン樹脂膜 30 部分けん化されたポリ酢酸ビニルであることが好まし い。本発明の第2は、ポリフッ化ビニリデン系ポリマー とポリ酢酸ビニルを混和溶解した溶液により製膜し、そ の後ポリ酢酸ビニルをけん化度10モル%以上100% 未満に部分けん化されたポリ酢酸ビニル、あるいはけん 化度100%のポリビニルアルコールにけん化すること を特徴とする親水性耐熱膜の製造方法、である。

> 【0009】以下本発明を詳細に記述する。本発明で用 いるポリフッ化ビニリデン樹脂膜は通常、

(CF₂-CH₂) r (rは正の整数)

同時に、膜孔の閉塞によるろ過速度の急激な低下を引き 40 の化学構造を持ち、一分子中の平均フッ素含有量が50 %~60%のフッ素化合物であり、好ましくはメチレン 基とフッ化メチレン基が交互に安定した形で結合した結 晶化度の高く、また平均分子量が5×10°以上と高い ものである。このようなポリフッ化ビニリデン樹脂は溶 媒中で長期にわたり安定であり製膜しやすい。また本発 明に用いるポリ酢酸ビニルは平均重合度100~500 0であるが、製膜の容易さから平均重合度500~15 00が特に望ましい。本発明の親水性耐熱膜はポリフッ 化ビニリデン系ポリマーとポリ酢酸ビニルをある混合比 50 に溶解した溶液を用いて、公知技術により中空状もしく

は平膜状に製膜した後、ポリ酢酸ビニルをけん化度10%以上100%未満に部分けん化されたポリ酢酸ビニル、あるいはけん化度100%のポリビニルアルコールにけん化処理することを特徴とする。

【0010】製膜原液に使用する有機溶剤はポリフッ化 ビニリデン樹脂及びポリ酢酸ビニルを溶解するものであ ればいずれも用い得るが、特に好ましくは100℃以下 の温度範囲でこれらのポリマーを30%重量以上の濃度 に溶解し得る能力を持つもので、そのような溶剤として 例えばN-メチル-2-ピロリドン、ジメチルホルムア 10 ミド、ジメチルアセトアミド等があげられる。

【0011】該製膜原液におけるポリフッ化ビニリデン 樹脂の濃度組成は製膜可能でかつ膜としての性能を有す る範囲であればよく、10~50重量%である。また高 い透水性、大きな分画分子量を得るためにはポリマー濃 度は下げるべきで、この場合望ましくは10~25重量 %である。ポリ酢酸ビニルの濃度組成はけん化処理後に 十分な親水性が得られる範囲であればよく、またけん化 度を調整することにより親水性を自由に調整できるが、 望ましくは1~15重量%がよい。また、原液の溶解 20 性、粘度を制御する目的で無機塩、界面活性剤、グリコ ール類等の第4成分、第5成分を添加することも可能で あり、それは求める透水性や分画分子量により随意行え ばよい。

【0012】以上の条件により調整した製膜原液を用いて公知技術により製膜を行う。平膜の場合、該製膜原液を平坦な基盤上に流展しその後凝固浴中に浸漬する。また中空糸状膜については、中空形態を保つため注入液を用いる。注入液は求める透水性、分画分子量により適宜最良組成を決めればよいし、また気体を注入させること 30 も可能である。同様に凝固浴中の凝固剤も平膜、中空糸膜いずれの場合でも求める膜性能により適宜最良組成を決めればよく特に限定されるものではない。中空糸膜の場合、紡口から凝固浴までの距離は0cm以上150cm以下であり、特に0cm以上30cm以下が紡糸安定性から望ましい。

【0013】上記のようにしてつくられた平膜あるいは中空糸膜はこのままでは親水性の効力はほとんどなく、以下に記述する方法によりポリ酢酸ビニルをけん化度10%以上にけん化処理することによりはじめて意味のあ40る親水化が達成される。平膜あるいは中空糸膜を水洗処理により十分に溶剤を除去した後、けん化処理液に浸漬する。けん化処理液はポリ酢酸ビニルのエーテル結合部分を加水分解によって水酸基に置換するするものであればいずれでもよく、一般にアルカリ性溶液である。またその濃度、処理時間、処理温度によりけん化度を自由に調整できることはいうまでもない。

【0014】以下に本発明の実施例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0015]

4

【実施例1】 ジメチルアセトアミド (以下DMACと略 記) 65.0g、分散溶媒としてジオキサン5.0g、 界面活性剤としてポリオキシエチレンソルビタンモノオ レート(花王アトラス社製、商品名Tween80)5 gの混合溶媒にポリ酢酸ビニル(平均重合度1500、 和光純薬社製) 5gを室温で溶解後、ポリフッ化ビニリ デン樹脂(三菱油化社、商品名Kynar) 15gを加 えさらに60℃で9時間溶解し真空脱胞後製膜原液とし た。通常の方法によりベーカー式アプリケーターを用い 40℃保温でガラス板上に流展後、60℃の水浴中で凝 固させた後水洗により十分に溶剤を除去し平膜を得た。 この平膜 100gを50℃、1N NaOH %エタノール水溶液 1000mlに3時間浸漬しけん 化処理を行った。表1に処理時間、けん化度、透水性能 及び各種タンパク質の吸着量を示した。けん化度は加水 分解物の定量により求めた。なおタンパク質吸着量は以 下の方法で測定した。

【0016】放射性同位元素でラベルされたタンパク質を0.01mg/mlになるようにリン酸緩衝液(pH=7.0、イオン強度0.15)に溶解し試験液とした。膜面積 1×10^{-3} m² の被試験膜を容量 100 mlの試験液に38℃で1時間浸漬した後、水中で15時間被試験膜を洗浄し十分に非吸着タンパク質を洗い落とした。その後ガイガーカウンターで吸着タンパク質量を直接定量した。なお平膜の膜面積は表及び裏の表面積の和とした。

[0017]

【実施例 2】実施例 1 と同様な方法により平膜を得た。 この平膜 100 gを50 \mathbb{C} 、1 NN a OH 50% エタノール溶液 1000 m l に 20 時間浸漬しけん化 処理を行った。表 l に処理時間、けん化度、透水性能及 び各種タンパク質の吸着量を示した。けん化度、タンパク質吸着量は実施例 1 と同様の方法で測定した。

[0018]

【比較例1】実施例1と同様な方法で平膜を得た。但しけん化処理は行わなかった。表1にけん化度、透水性能、分画分子量及び各種タンパク質の吸着量を示した。けん化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方法で測定した。

[0019]

【比較例 2】実施例 1 と同様な方法により平膜を得た。 この平膜 100 gを50 \mathbb{C} 、1 NN a OH 50% エタノール溶液 100 0 m 1 に 1 時間浸漬しけん化処理を行った。表 1 に処理時間、けん化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着量を示した。けん化度、タンパク質吸着量は実施例 1 と同様の方法で測定した。

[0020]

【実施例3】実施例1と同等の製膜原液を注入液にDM AC/水=1/1を用いて、内径0.64mm、外径 50 1.04mmの環状オリフィスからなる紡口より吐出さ

せ、紡口から30cm下方に設置した60℃の水浴中を通過させ、通常の方法で水洗後力セに巻き取り中空糸膜を得た。この中空糸膜 100gを50℃、1N NaOH 50%エタノール水溶液 1000mlに5時間浸漬しけん化処理を行った。表2に処理時間、けん化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着量を示した。けん化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方法で測定した。なお中空糸膜の膜面積は外表面、内表面の膜面積の和とした。

[0021]

【実施例4】実施例3と同様な方法により中空糸膜を得た。 この中空糸膜 100gを50℃、1N NaOH 50%エタノール溶液 1000m1に15時間 浸漬しけん化処理を行った。表2に処理時間、けん化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着量を示した。けん化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方法で測

[0022]

定した。

【比較例3】実施例3と同様な方法により中空糸膜を得た。但しけん化処理は行わなかった。表2に処理時間、けん化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着量を示した。けん化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方法で測定した。

6

[0023]

【比較例4】実施例3と同様な方法により中空糸膜を得10 た。 この中空糸膜 100gを50℃、1N NaO H 50%エタノール 1000mlに1時間浸漬しけん化処理を行った。表2に処理時間、けん化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着量を示した。けん化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方法で測定した。

[0024]

【表1】

1+7.74年**
- 1

[0025]

【表2】

米格例子數	17.61	けん化処理	汤水柱***	47.1	タンパク吸着量 (mg/m²)	g/m²)
ירייאַג ניין	処理時間*	けん化度**		+100-6 C	BSA	γυ μυ μ- γ
案.	េ	14	3970	18.7	17.6	16.0
) 美4	15	100	4240	2.2	4. G	4.2
五3	1	0	2860	435.0	410.6	445.6
五4		9	3200	110.3	132.6	126.8

r+ *n*u k* ml/m²-hr-760n

10

[0026]

【発明の効果】本発明のポリフッ化ビニリデン系ポリマーとポリビニルアルコール系ポリマーのブレンドポリマーからなる親水性耐熱膜は、ポリビニルアルコール系ポリマーの優れた親水性、ポリフッ化ビニリデン樹脂の優

れた耐熱性、耐薬品性を合わせ持つ全く新規な人工膜であり、医薬品製造、食品製造など一般工業分野のみならず、濾過型人工腎臓をはじめとする医療分野などにおいて使用するに十分な性能を持つものである。